BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 42 418.7

Anmeldetag:

12. September 2002

Anmelder/Inhaber:

Wacker-Chemie GmbH,

München/DE

Bezeichnung:

Verfahren zur Herstellung von Organopoly-

siloxanharz

IPC:

C 08 G 77/06

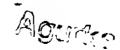
Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 10. Juli 2003

Deutsches Patent- und Markenamt

Øer Präsident

Im Auftrag



Ŷ.

Ì

10

15

20

Verfahren zur Herstellung von Organopolysiloxanharz

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur kostenoptimierten Herstellung von Organopolysiloxanharz durch Hydrolyse und Kondensation von Silanen und/oder deren (Teil-)Hydrolysaten sowie deren Verwendung.

Verfahren zur Herstellung von Organopolysiloxanharzen sind bereits bekannt. In DE-A 41 32 697 wird ein Verfahren zur Herstellung von Organopolysiloxanharz durch saure Hydrolyse von Alkoxylsilanen bzw. deren (Teil-)Hydrolysaten, gefolgt von basischer Nachbehandlung und anschließender Fällung in Wasser beschrieben. Des Weiteren wird in DE-A 42 16 139 ein Verfahren zur Herstellung von Organopolysiloxanharzen mittels Hydrolyse von Alkylsilikat in Gegenwart von Säure beschrieben, bei dem ein Teil des entstandenen Alkohols vor der basischen Umsetzung in einem wasserunlöslichen organischen Lösemittel abdestilliert wird und bei dem nach Neutralisation das ausgefallene Salz entfernt und die Reaktionsmasse gegebenenfalls destilliert wird. In DE-A 42 43 895 wird ein Verfahren zur Herstellung von Organopolysiloxanharzen durch Hydrolyse von Alkoxysilanen und/oder deren (Teil-) hydrolysaten in Gegenwart von mehrprotonigen Säuren beschrieben, bei dem nach Teilneutralisation der Säure der entstandene Alkohol vor der anschließenden basischen Umsetzung in einem wasserunlöslichen organischen Lösemittel teilweise abdestilliert wird und bei dem nach darauffolgender Pufferung auf einen pH-Wert zwischen 6 und 8 erneut Wasser oder Alkohol abdestilliert sowie das ausgefallene Salz abfiltriert wird.

Nachteilig bei den genannten Verfahren ist, dass sich das bei der Neutralisation ausgefallene Salz vollständig meist nur sehr schwer durch Filtration entfernen lässt. Nach einer ersten Filtration verbleibt häufig eine leichte Trübung, welche dem Produkt eine aus Qualitätsgründen nicht akzeptable bläuliche

Opaleszenz verleiht. Diese kann im allgemeinen nur durch mehrmaliger Filtration entfernen werden.

25

30

Besonders bei der Herstellung von höherviskosen Produkten (>100 mPa·s) nimmt die Filtrationsleistung mit geringfügig steigender Viskosität dramatisch ab und ein Entfernen der Opaleszenz wird in wirtschaftlichen Zeiträumen nicht mehr möglich.

- Aus diesem Grund wird häufig bereits auf der Stufe eines niederviskosen Vorproduktes durch Filtration vom Salz befreit. Anschließend wird dann erst das höherviskose Zielprodukt durch nachfolgende Prozessschritte, wie z.B. Destillation, hergestellt.
- Zum einen erfordert diese Vorgehensweise einen größeren Aufwand und ist somit kostenintensiver, und zum anderen kann während der Destillation zum hochviskosen Endprodukt erneut eine Trübung auftreten, was den Herstellprozess sehr zeitaufwändig und damit ebenfalls kostenintensiv werden lässt.

Es bestand die Aufgabe ein Verfahren bereitzustellen, nach dem Organopolysiloxanharze auf einfache Weise mit hohen Raum-Zeit-Ausbeuten hergestellt werden können.

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Organopolysiloxanharz, dadurch gekennzeichnet, dass

in einer 1. Stufe mindestens ein Silan der Formel

 $R_3 SiOR^1$ (I)

und/oder dessen Hydrolysat R₃SiOSiR₃, wobei

R gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen organischen Rest bedeutet und

R¹ einen Alkylrest bedeutet,

und mindestens ein Silan der Formel

Si $(OR^2)_4$ (II)

und/oder dessen Teilhydrolysat, wobei

R² gleich oder verschieden sein kann und Alkylrest bedeutet,

sowie gegebenenfalls Organosiliciumverbindung, ausgewählt aus 5 der Gruppe bestehend aus Silanen der Formel

$$R^3aSi(OR^4)_{4-a}$$
 (III)

und/oder deren Teilhydrolysate, wobei

10 a 1 oder 2 ist,

R³ gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen organischen Rest bedeutet und

R⁴ gleich oder verschieden sein kann und Alkylrest bedeutet, und

Organopolysiloxane der Formel

$$(R^5_2SiO)_b$$
 (IV),

20 wobei

15

R⁵ gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen organischen Rest bedeutet und

b eine ganze Zahl im Wert von 3 bis 8, vorzugsweise 4 oder 5, ist,

sowie deren Gemische,

mit Wasser in Gegenwart von Säure umgesetzt wird, wobei der entstandene Alkohol zumindest zum Teil abdestilliert wird,

in einer 2. Stufe die in der 1. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse in Anwesenheit von Base sowie mindestens einer solchen Menge an wasserunlöslichem organischen Lösungsmittel, die zur Erhaltung einer homogenen Reaktionsmasse ausreicht, umgesetzt wird und Wasser sowie Alkohol und gegebenenfalls ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels destillativ entfernt werden, in einer 3. Stufe

die in der 2. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Säure neutralisiert wird, gegebenenfalls noch vorhandenes Wasser, Alkohol und ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert wird,

in einer 4. Stufe

die in der 3. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Organopolysiloxanen sowie gegebenenfalls weiteren Komponenten versetzt wird und anschließend das aus der Neutralisation entstandene, ausgefallene Salz entfernt wird sowie

die in der 4. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse von wasserunlöslichem organischen Lösungsmittel befreit wird.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sollen von dem Begriff Organopolysiloxane sowohl polymere, oligomere wie auch dimere Siloxane mitumfasst werden.

20

Bei den Resten R, R^3 und R^5 handelt es sich jeweils unabhängig voneinander vorzugsweise um einwertige Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen.

Beispiele für die Reste R, R³ und R⁵ sind jeweils unabhängig voneinander Alkylreste, wie der Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, iso-Propyl-, n-Butyl-, iso-Butyl-, tert.-Butyl-, n-Pentyl-, iso-Pentyl-, neo-Pentyl-, tert.-Pentylrest, Hexylreste, wie der n-Hexylrest, Heptylreste, wie der n-Heptylrest, Octylreste, wie der n-Octylrest und iso-Octylreste, wie der 2,2,4-Trimethylpentylrest, Nonylreste, wie der n-Nonylrest, Decylreste, wie der n-Decylrest, Dodecylreste, wie der n-Dodecylrest, Octadecylreste, wie der n-Octadecylreste, wie der Norbornenylreste, wie der n-Octadecylrest; Alkenylreste, wie der Vinyl-, Allyl, n-5-Hexenyl-, 4-Vinylcyclohexyl- und der 3-Norbornenylrest; Cycloalkylreste, wie Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, 4-Ethylcyclohexyl-, Cycloheptylreste, Norbornylreste und Methylcyclo-

hexylreste; Arylreste, wie der Phenyl-, Biphenyl-, Naphthyl-

 $^{\prime}O_{^{\prime}}$

und Anthryl- und Phenanthrylrest; Alkarylreste, wie o-, m-, p-Tolylreste, Xylylreste und Ethylphenylreste; Aralkylreste, wie der Benzylrest, der alpha- und der ß-Phenylethylrest.

- Beispiele für substituierte Kohlenwasserstoffreste als Rest R, 5 ${\bf R}^3$ oder ${\bf R}^5$ sind jeweils unabhängig voneinander halogenierte Kohlenwasserstoffreste, wie der Chlormethyl-, 3-Chlorpropyl-, 3-Brompropyl-, 3,3,3-Trifluorpropyl- und 5,5,5,4,4,3,3-Heptafluorpentylrest, sowie der Chlorphenyl-, Dichlorphenyl- und Trifluortolylrest; Mercaptoalkylreste, wie der Mercaptomethyl-, 10 2-Mercaptoethyl- und 3-Mercaptopropylrest; Cyanoalkylreste, wie der Cyanomethyl-, 2-Cyanoethyl- und 3-Cyanopropylrest; Acyloxyalkylreste, wie der Acryloxymethyl- und Methacryloxymethyl-, 3-Acryloxypropyl- und 3-Methacryloxypropylrest; Aminoalkylreste, wie der gegebenenfalls substituierte Aminomethylrest, der 3-15 Aminopropyl-, N-(2-Aminoethyl)-3-aminopropyl- und N-(2-Aminoethyl)-3-amino-(2-methyl)-propylrest; Carbamatreste, wie der Carbamatomethyl- und Carbamatopropylrest; Isocyanatreste, wieder Isocyanatomethyl- und Isocyanatopropylrest, Aminoarylreste, wie der Aminophenylrest; Hydroxyalkylreste, wie der Hydroxy-20 methyl-, Hydroxypropylrest und Reste der Formel
 - $H_2C-CHCH_2O(CH_2)_3-$ und $HOCH_2CH(OH)CH_2SCH_2CH_2-$.
- Bei den Resten R, R³ und R⁵ handelt es sich jeweils unabhängig voneinander besonders bevorzugt um den Methyl- und Vinylrest, beim Rest R³ zusätzlich um den Propyl-, Isooctyl- und Phenylrest.
- Beispiele für die Reste R^1 , R^2 und R^4 sind die für Rest R, R^3 und R^5 angegebenen Beispiele für Alkylreste.

Bei den Resten R^1 , R^2 und R^4 handelt es sich jeweils unabhängig voneinander bevorzugt um Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoff35 atomen.

20

25

Bei den Resten R^1 , R^2 und R^4 handelt es sich jeweils unabhängig voneinander besonders bevorzugt um den Methyl- und Ethylrest.

Vorzugsweise werden bei dem erfindungsgemäßen Verfahren Silane der Formeln (I), (II) und gegebenenfalls (III) bzw. deren (Teil-)Hydrolysate eingesetzt, in denen \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 sowie \mathbb{R}^4 die gleiche Bedeutung haben.

Falls bei dem erfindungsgemäßen Verfahren Teilhydrolysate von Silanen der allgemeinen Formel (II) und (III) eingesetzt werden, sind jeweils solche mit bis zu 15 Siliciumatomen bevorzugt.

Beispiele für die im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Silane der Formel (I) bzw. deren Hydrolysate, also Disiloxane, sind Trimethylethoxysilan, Vinyldimethylethoxysilan, Hexamethyldisiloxan, 1,3-Diphenyltetramethyldisiloxan, 1,3-Bis(allyl)tetramethyldisiloxan, 1,3-Divinyltetramethylsiloxan, wobei Hexamethyldisiloxan und 1,3-Divinyltetramethylsiloxan besonders bevorzugt sind.

Beispiele für die im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Silane der Formel (II) sind Tetramethoxysilan, Tetraethoxysilan und Tetra-n-propoxysilan, wobei Tetraethoxysilan und dessen Teilhydrolysat besonders bevorzugt ist.

Beispiele für die im erfindungsgemäßen Verfahren gegebenenfalls eingesetzten Silane der Formel (III) sind Methyltrimethoxysilan, Vinyltrimethoxysilan, Mercaptomethyltrimethoxysilan, 3
Mercaptopropyltrimethoxysilan, Chlormethyltrimethoxysilan, 3Chlorpropyltrimethoxysilan, Phenyltrimethoxysilan, o,m,p-Tolyltrimethoxysilan, Propyltrimethoxysilan, Methyltriethoxysilan, Vinyltriethoxysilan, Mercaptomethyltriethoxysilan, 3-Mercaptopropyltriethoxysilan, Chlormethyltriethoxysilan, 3-Chlorpropyltriethoxysilan, Cyanomethyltrimethoxysilan, Cyanomethyltriethoxysilan, Acryloxymethyltrimethoxysilan, Acryloxymethyltriethoxysilan, Aminomethyltriethoxysilan, Aminomethyltriethoxysilan, Aminomethyltriethoxysilan, N-(2-Aminoethyl)-3-amino-

propyltrimethoxysilan, N-(2-Aminoethyl)-3-aminopropyldimethoxymethylsilan, N-(2-Aminoethyl)-3-amino-(2-methyl)-propyldimethoxymethylsilan; Phenyltriethoxysilan, o,m,p-Tolyltriethoxysilan, Propyltrimethoxysilan, Dimethyldiethoxysilan und Dimethyldimethoxysilan, wobei Methyltrimethoxysilan, Methyltriethoxysilan, Vinyltriethoxysilan, Phenyltriethoxysilan, o,m,p-Tolyltriethoxysilan und Propyltriethoxysilan bevorzugt eingesetzt werden.

Beispiele für die im erfindungsgemäßen Verfahren gegebenenfalls eingesetzten Organopolysiloxane der Formel (IV) sind Hexamethylcyclotrisiloxan, Octamethylcyclotetrasiloxan, Dekamethylcyclopentasiloxan, wobei Octamethylcyclotetrasiloxan und Dekamethylcyclopentasiloxan bevorzugt sind.

Falls Silan der Formel (III) bzw. dessen Teilhydrolysat und/oder Organopolysiloxan der Formel (IV) eingesetzt wird, werden diese in Mengen von vorzugsweise bis zu 15 Gewichtsprozent, bezogen auf das Gesamtgewicht der Siliciumverbindungen eingesetzt.

Bei den in der 4. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens eingesetzten Organopolysiloxanen kann es sich um beliebige lineare, verzweigte oder cyclische Organopolysiloxane handeln, wobei solche aus Einheiten der Formel

$$R^{6}_{C}(OH)_{d}H_{e}SiO_{(4-c-d-e)/2}$$
 (V),

wobei

15

30 R⁶ gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen organischen Rest bedeutet,

- c 0, 1, 2 oder 3 ist,
- d 0, 1 oder 2, bevorzugt 0, ist und
- e 0, 1 oder 2, bevorzugt 0, ist,
- 35 mit der Maßgabe, dass die Summe (c+d+e)≤3 ist,

bevorzugt sind.

Beispiele für Reste R^6 sind die für die Reste R, R^3 und R^5 angegebenen Beispiele.

Bevorzugt handelt es sich bei R⁶ um gegebenenfalls substituierte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen, besonders bevorzugt um unsubstituierte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, insbesondere um den Methyl-, Vinyloder Phenylrest.

10

Beispiele für die in der 4. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens zu der in der 3. Stufe erhaltenen Reaktionsmasse zugegebenen Organopolysiloxane sind Hydroxydimethyl-, Hydrogendimethyl-, Hydroxyphenylmethyl-, Hydrogenphenylmethyl-, Hydroxydiphenyl-, Hydroxyhydrogenmethyl-, Dihydrogenmethyl-, Dihydrogenmethyl-, Dihydrogenmethyl-, Trimethyl- und Vinyldimethylsilyloxy- terminierte lineare oder verzweigte Siloxane, die aus Dimethyl-, Hydrogenmethyl-, Diphenyl-, Phenylmethyl- und Phenylhydrogensiloxyneinheiten aufgebaut sein können.

Bei den im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Organopolysiloxanen aus Einheiten der Formel (V) kann es sich auch um cyclische Organopolysiloxane handeln, wie z.B. Hexamethylcyclotrisiloxan, Octamethylcyclotetrasiloxan und Dekamethylcyclopentasiloxan.

,

30

25

Bevorzugt handelt es sich bei den im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Organopolysiloxanen aus Einheiten der Formel (V) um lineare oder verzweigte Organopolysiloxane, besonders bevorzugt um α, ω -Divinyldimethylpolysiloxane.

Die im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Organopolysiloxane aus Einheiten der Formel (V) haben eine Viskosität von vorzugsweise 0,65 bis 100 000 mPa·s, besonders bevorzugt von 5 bis 50 000 mPa·s, insbesondere von 20 bis 20 000 mPa·s, jeweils bei 25°C.

25

30

35

Bei den in der 4. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens gegebenenfalls eingesetzten weiteren Komponenten kann es sich um wasserunlösliche organische Lösungsmittel, mit welchen z.B. auf einfache Weise der Feststoffgehalt bzw. die Viskosität der Organopolysiloxanharz-Lösung eingestellt werden kann, Rheologiemodifier und Inhibitoren handeln.

In der 1. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wird vorzugsweise ein Gemisch aus Silanen der Formel (I) und/oder dessen
Hydrolysat, insbesondere solches mit R gleich Methyl- oder Vinylrest, und Silan der Formel (II) und/oder dessen Hydrolysat
im Molverhältnis, bezogen auf Si-Einheiten, von vorzugsweise
0,4:1 bis 1,8:1, besonders bevorzugt von 0,5:1 bis 1,5:1, insbesondere 0,6:1 bis 1:1, eingesetzt, wobei R¹ in Formel (I) die
gleiche Bedeutung hat wie R² in Formel (II).

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird in der 1. Stufe zu einem Gemisch aus Silan der Formel (I) und/oder dessen Hydrolysat, Silan der Formel (II) und/oder dessen Teilhydrolysat sowie gegebenenfalls Organosiliciumverbindung der Formel (III) und/oder dessen Teilhydrolysat oder (IV) Wasser und Säure gegeben und vermischt.

Bei der 1. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wird dabei Wasser in Mengen von vorzugsweise 5 bis 30 Gewichtsprozent, besonders bevorzugt 5 bis 20 Gewichtsprozent, insbesondere 8 bis 18 Gewichtsprozent, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Reaktionsmasse der 1. Stufe vor der Destillation, eingesetzt.

Bei den in der 1. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens eingesetzten Säuren kann es sich um die gleichen Säuren handeln, die auch bisher zur Hydrolyse von Silanen mit Alkoxygruppen verwendet wurden. Beispiele für derartige Säuren sind anorganische Säuren, wie HCl, HClO₄, H₂SO₄ und H₃PO₄, organische Säuren, wie Essigsäure, Ameisensäure, Propionsäure, p-Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure, Trifluormethansulfonsäure, Dodecylbenzolsul-

30

35

fonsäure, wobei HCl, Dodecylbenzolsulfonsäure und p-Toluolsulfonsäure bevorzugt und HCl besonders bevorzugt eingesetzt werden.

Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens Säure vorzugsweise in Mengen von 0,2 bis 50 mmol, besonders bevorzugt 2,5 bis 15 mmol, jeweils bezogen auf 1000 g der Reaktionsmasse der 1. Stufe vor der Destillation, eingesetzt. Bei höheren Säurekonzentrationen wird im allgemeinen keine Homogenität der Reaktionsmasse erzielt. Beispielsweise hat sich bei der Verwendung der besonders bevorzugten HCl als Säure ein Konzentrationsbereich von 100 bis 500 ppm, bezogen auf das Gesamtgewicht der Reaktionsmasse der 1. Stufe vor der Destillation, als vorteilhaft herausgestellt.

Falls einer oder mehrere der Reste R, R³ und R⁵ die Bedeutung von basischen Stickstoff aufweisendem, organischen Rest hat, muss noch zusätzlich die zur Neutralisation dieser Reste benötigte Säuremenge hinzugefügt werden.

Der bei der Hydrolyse in der 1. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens entstehende Alkohol wird während oder nach, insbesondere nach, der Hydrolyse ganz oder teilweise entfernt. Je nach Art des Alkohols bzw. der Einsatzmenge an Wasser kann das Destillat gewisse Mengen Wasser enthalten. Vorzugsweise wird der Alkohol nach der Hydrolyse in dem Maße abdestilliert, dass die Reaktionsmasse homogen bleibt.

Besonders bevorzugt wird 50 bis 90 Gewichtsprozent Alkohol, bezogen auf das Gesamtgewicht an entstandenem Alkohol, destillativ entfernt.

Die 1. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wird vorzugsweise bei einer Temperatur von 20°C bis zur Siedetemperatur der Reaktionsmasse, besonders bevorzugt bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse, und einem Druck zwischen bevorzugt 900 und 1100 hPa durchgeführt.

20

25

30

3*5*

Die 1. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens ist nach vorzugsweise 30 Minuten bis 5 Stunden, besonders bevorzugt 1 bis 3 Stunden, abgeschlossen.

Nach Beendigung der 1. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wird Base in mindestens einer solchen Menge, die zur Erreichung einer basischen Reaktionsmasse notwendig ist, gegebenenfalls weitere Stoffe sowie wasserunlösliches organisches Lösungsmittel zugegeben. Es handelt sich dabei je nach eingesetzter Base im allgemeinen um Basenmengen im Bereich von 0,02 bis 2,0 Gewichtsprozent, bezogen auf das Gesamtgewicht der Reaktionsmasse der 2. Stufe vor der Destillation.

Vorzugsweise wird in der 2. Stufe soviel Base zugegeben, dass der pH-Wert im Bereich von 8,0 bis 14,0, bevorzugt von 9,0 bis 12,0, liegt.

Als Basen können in der 2. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens alle Basen eingesetzt werden, die auch bisher als Katalysatoren bei Kondensationsreaktionen eingesetzt wurden. Beispiele für solche Basen sind Alkalihydroxide, wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid, Alkalisiliconate, wie Natriumsiliconat und Kaliumsiliconat, Amine, wie beispielsweise Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, Triethylamin und n-Butylamin, Ammoniumverbindungen, wie etwa Tetramethylammoniumhydroxid, Tetra-n-butylammoniumhydroxid und Benzyltrimethylammoniumhydroxid, wobei Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Methylamin, Ethylamin, Diethylamin und Benzyltrimethylammoniumhydroxid bevorzugt und Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Methylamin besonders bevorzugt sind.

Unter dem Begriff wasserunlösliche organische Lösungsmittel sollen im folgenden bei Raumtemperatur und dem Druck der umgebenden Atmosphäre mit Wasser höchstens in Mengen bis zu 1 g/l mischbare Lösungsmittel verstanden werden.

Beispiele für wasserunlösliche organische Lösungsmittel sind Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, n-Hexan, cyclo-Hexan, Octen,

25

Decen, Dodecen, Tetradecen, Hexadecen, Octadecen, Benzol, Toluol und o,m,p-Xylol oder Gemische höhersiedender Kohlenwasserstofffraktionen, aus z.B. C8 bis C10-Alkanen mit einem Siedebereich von 116 bis 136°C, C9 bis C13-Alkanen mit einem Siedebereich von 155 bis 173°C, C10 bis C14-Alkanen mit einem Siedebereich von 173 bis 190°C, C11 bis C15-Alkanen mit einem Siedebereich von 189 bis 207°C, C11 bis C16-Alkanen mit einem Siedebereich von 204 bis 247°C, wobei 1-Dodecen, Kohlenwasserstoffgemische mit C8 bis C10-Alkanen mit einem Siedebereich von 116 bis 136°C, Toluol und o,m,p-Xylol besonders bevorzugt sind.

Das in der 2. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens eingesetzte wasserunlösliche organische Lösungsmittel wird mindestens in einer solchen Menge verwendet, die zur Erhaltung einer homogenen Reaktionsmasse ausreicht. Es handelt sich dabei bevorzugt um Mengen von bis zu 50 Gewichtsprozent, besonders bevorzugt bis zu 40 Gewichtsprozent wasserunlösliches organisches Lösungsmittel, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Reaktionsmasse der 2. Stufe vor der Destillation. Insbesondere werden soviel Volumenteile an wasserunlöslichem organischen Lösungsmittel zugegeben, wie Alkohol und gegebenenfalls Wasser in der 1. Stufe abdestilliert wurde.

Bei der in der 2. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens durchgeführten Destillation werden das in der Reaktionsmischung enthaltene Wasser sowie der restliche Alkohol vollständig bzw. nahezu vollständig abdestilliert, wobei gegebenenfalls wasserunlösliches organisches Lösungsmittel mitabdestilliert wird.

Mit der in der 2. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens durchgeführten Destillation wird vorteilhafterweise sofort nach der
Basenzugabe begonnen. Die Destillation ist zur Erzielung eines
von Alkoxy- und/oder Hydroxygruppen freien Organopolysiloxanharzes bzw. eines Organopolysiloxanharzes mit einem niedrigen
Alkoxy- und/oder Hydroxygehalt notwendig.

30

35

Bei der Basenzugabe in der 2. Stufe zu der sauren Reaktionsmasse der 1. Stufe wird ein Salz gebildet, welches nach der Destillation in der 2. Stufe ausfallen kann.

Die 2. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wird bevorzugt bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse und einem Druck zwischen 900 und 1100 hPa durchgeführt.

Die 2. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens ist nach vorzugsweise 0,5 bis 5 Stunden, besonders bevorzugt 1 bis 3 Stunden,
abgeschlossen.

Nach Beendigung der 2. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wird die Reaktionsmischung in einer 3. Stufe mit Säure neutralisiert, gegebenenfalls noch vorhandenes Wasser, Alkohol und ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert.

Zur Neutralisation sind als Säure alle in der 1. Stufe genann-20 ten Säuren geeignet, wobei vorzugsweise die gleiche Säure wie in der 1. Stufe verwendet wird.

Falls zur Neutralisation in der 3. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens mit Wasser verdünnte Säuren verwendet werden und/oder die Destillation in der 2. Stufe nicht vollständig war, muss in der 3. Stufe Wasser abdestilliert werden, wobei nach der Destillation das in der Reaktionsmasse vorhandene Salz im Allgemeinen vollständig ausfällt. Je nach Art des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels, insbesondere bei Toluol, 1-Dodecen und Xylol, wird das Wasser im Gemisch mit diesem organischen Lösungsmittel abdestilliert.

Falls zur Neutralisation in der 3. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wasserfreie Säuren verwendet werden und die Destillation in der 2. Stufe in bezug auf Wasser vollständig war, kann auf die Destillation in der 3. Stufe verzichtet werden, wobei das bei der Neutralisation gebildete Salz im Allgemeinen sofort ausfällt.

25

30

35

Nach Beendigung der 3. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens werden der Reaktionsmischung in einer 4. Stufe Organopolysiloxane sowie gegebenenfalls weitere Komponenten zugesetzt, und anschließend wird das aus der Neutralisation entstandene, ausgefallene Salz, vorzugsweise durch Filtration, von der Reaktionsmischung abgetrennt.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren werden in der 4. Stufe Organopolysiloxane in Mengen von bevorzugt 0,1 bis 1000 Gewichtsteilen, besonders bevorzugt von 0,1 bis 100 Gewichtsteilen,
insbesondere von 0,1 bis 60 Gewichtsteilen, jeweils bezogen auf
100 Gewichtsteile der in der 1. Stufe eingesetzten Gesamtmenge
an Organosiliciumverbindungen der Formel (I) bis (IV), eingesetzt.

Falls in der 4. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens weitere Komponenten eingesetzt werden, handelt es sich bevorzugt um die gleichen wasserunlöslichen organischen Lösungsmittel, welche bereits in der 2. Stufe eingesetzt wurden, Rheologiemodifier und Inhibitoren, wie 1-Ethinyl-1-cyclohexanol, 2-Methyl-3-butin-2-ol, 3-Methyl-1-pentin-3-ol, 2,5-Dimethyl-3-hexin-2,5-diol, 3,5-Dimethyl-1-hexin-3-ol, 3,7-Dimethyl-oct-1-in-6-en-3-ol, eine Mischung aus Diallylmaleinat und Vinylacetat sowie Maleinsäuremonoester, wie Monooctylmaleinat, wobei als weitere Komponenten wasserunlösliche organische Lösungsmittel und Inhibitoren besonders bevorzugt sind.

Falls in der 4. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens als weitere Komponenten wasserunlösliche organische Lösungsmittel eingesetzt werden, die zur Einstellung des Feststoffgehaltes bzw. der Viskosität der Organopolysiloxanharz-Lösung dienen können, so werden diese bevorzugt in Mengen von 0,1 bis 1000 Gewichtsteilen, besonders bevorzugt von 0,1 bis 100 Gewichtsteilen, insbesondere von 1 bis 50 Gewichtsteilen, jeweils bezogen auf 100 Gewichtsteile der in der 1. Stufe eingesetzten Gesamtmenge an Organosiliciumverbindungen der Formel (I) bis (IV) eingesetzt.

Falls in der 4. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens als weitere Komponenten Rheologiemodifier eingesetzt werden, so handelt es sich bevorzugt um Mengen von 0,01 bis 100 Gewichtsteilen, besonders bevorzugt von 0,05 bis 50 Gewichtsteilen, insbesondere von 0,1 bis 10 Gewichtsteilen, jeweils bezogen auf 100 Gewichtsteile der in der 1. Stufe eingesetzten Gesamtmenge an Organosiliciumverbindungen der Formel (I) bis (IV).

Falls in der 4. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens als weitere Komponenten Inhibitoren eingesetzt werden, so handelt es sich bevorzugt um Mengen von 0,01 bis 100 Gewichtsteilen, besonders bevorzugt von 0,05 bis 50 Gewichtsteilen, insbesondere von 0,1 bis 10 Gewichtsteilen, jeweils bezogen auf 100 Gewichtsteile der in der 1. Stufe eingesetzten Gesamtmenge an Organosiliciumverbindungen der Formel (I) bis (IV).

Nach Beendigung der 4. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens wird das erfindungsgemäß hergestellte, wasserunlösliches organisches Lösungsmittel enthaltende Organopolysiloxanharz gegebenenfalls in einer 5. Stufe vom wasserunlöslichen, organischen Lösungsmittel befreit. Dies geschieht vorzugsweise durch Destillation oder Sprühtrocknung.

25 Falls es sich in der 5. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens um eine Destillation handelt, wird diese vorzugsweise unter Innertgas, wie etwa Stickstoff, durchgeführt. Die Rührguttemperatur liegt je nach verwendetem wasserunlöslichen organischen Lösungsmittel vorzugsweise zwischen 20 bis 250°C. Das wasserunlösliche organische Lösungsmittel kann dabei wieder rückgewonnen werden.

Falls es sich in der 5. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens um eine Sprühtrocknung handelt, wird diese vorzugsweise unter

Inertgas, wie etwa Stickstoff, durchgeführt. Die Eintrittstemperatur liegt je nach verwendetem wasserunlöslichen organischen Lösungsmittel vorzugsweise zwischen 60 bis 350°C und die Austrittstemperatur vorzugsweise zwischen 50 und 200°C. Das was-

in einer 3. Stufe

serunlösliche organische Lösungsmittel kann dabei wieder rückgewonnen werden.

Nach einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen
Verfahrens wird Hexamethyldisiloxan und/oder Trimethylethoxysilan gegebenenfalls im Gemisch mit 1,3-Divinyltetramethyldisiloxan und/oder Vinyldimethylethoxysilan und Tetraethoxysilan
und/oder dessen Teilhydrolysat
in einer 1. Stufe

- mit Wasser und 0,2 bis 50 mmol Säure, bezogen auf 1000 g der Reaktionsmasse der 1. Stufe vor der Destillation, vermischt, bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse und einem Druck zwischen 900 und 1100 hPa umgesetzt und entstandener Ethanol abdestilliert,
- in einer 2. Stufe
 die in der 1. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse in Anwesenheit von Base, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus
 Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Methylamin, und einem wasserunlöslichen organischen Lösungsmittel, insbesondere Toluol,
 1-Dodecen oder Xylol, bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse und einem Druck zwischen 900 und 1100 hPa umgesetzt, wobei Wasser sowie Ethanol vollständig bzw. nahezu vollständig und gegebenenfalls ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert wird,
 - die in der 2. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Säure neutralisiert, gegebenenfalls Wasser und Ethanol vollständig bzw. nahezu vollständig und gegebenenfalls ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert und
- in einer 4. Stufe
 die in der 3. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Organopolysiloxanen sowie gegebenenfalls weiteren Komponenten versetzt und
 anschließend das bei der Neutralisation entstandene, ausgefallene Salz abfiltriert sowie gegebenenfalls
- in einer 5. Stufe die in der 4. Stufe erhaltene Reaktionsmasse in Stickstoffatmosphäre destilliert bzw. sprühgetrocknet.

Nach einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird Hexamethyldisiloxan und/oder Trimethylethoxysilan gegebenenfalls im Gemisch mit 1,3-Divinyltetramethyldisiloxan und/oder Vinyldimethylethoxysilan und Tetraethoxysilan und/oder dessen Teilhydrolysat

in einer 1. Stufe

mit Wasser und 100 bis 500 ppm HCl, bezogen auf das Gesamtgewicht der Reaktionsmasse der 1. Stufe vor der Destillation, vermischt, bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse und einem Druck zwischen 900 und 1100 hPa umgesetzt und ca. 70 Gewichtsprozent des entstandenen Ethanols, bezogen auf die Gesamtmenge des entstandenen Ethanols, abdestilliert;

in einer 2. Stufe

10

30

die in der 1. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse in Anwesenheit von Base, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus
Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Methylamin, und Toluol, 1Dodecen oder Xylol als wasserunlösliches organisches Lösungsmittel bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse und einem
Druck zwischen 900 und 1100 hPa umgesetzt, wobei Wasser sowie
Ethanol vollständig bzw. nahezu vollständig und gegebenenfalls
ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert wird,

in einer 3. Stufe

die in der 2. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit HCl neutralisiert, Wasser und gegebenenfalls Ethanol vollständig bzw. nahezu vollständig und gegebenenfalls ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert und in einer 4. Stufe

die in der 3. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Vinylgruppen aufweisenden Organopolysiloxanen mit einer Viskosität von 5 bis 50 000 mPa·s versetzt und anschließend das bei der Neutralisation entstandene, ausgefallene Salz abfiltriert sowie gegebenenfalls

in einer 5. Stufe

35 die in der 4. Stufe erhaltene Reaktionsmasse in Stickstoffatmosphäre destilliert bzw. sprühgetrocknet. Falls bei dem erfindungsgemäßen Verfahren die 5. Stufe nicht durchgeführt wird, fällt das Organopolysiloxanharz in der Regel im Gemisch mit wasserunlöslichem organischen Lösungsmittel als sogenanntes Harzkonzentrat an.

5

10

Das erfindungsgemäße Organopolysiloxanharz hat ein durchschnittliches Molekulargewicht von vorzugsweise 500 bis 100 000 g/mol und weist durchschnittlich keine oder höchstens bis zu 8 Molprozent Alkoxygruppen, bezogen auf tetrafunktionelle Si-Einheiten ($\mathrm{SiO}_{4/2}$), und keine oder höchstens 0,8 Gewichtsprozent Hydroxygruppen, bezogen auf das Gesamtgewicht an Organopolysiloxanharz, auf. Das erfindungsgemäße Organopolysiloxanharz ist zumindest zum Teil, vorzugsweise jedoch ganz, in flüssigem Organopolysiloxan löslich.

15

20

Beispiele für die erfindungsgemäßen Organopolysiloxanharze sind $[Me_3SiO_1/2]_X[SiO_4/2]_Y$ mit Me gleich Methylrest und einem Verhältnis von x:y von 0,6 : 1 bis 1 : 1 sowie $[Me_3SiO_1/2]_X[Me_2ViSiO_1/2]_Y[SiO_4/2]_Z$ mit Me gleich Methylrest, Vi gleich Vinylrest und einem Verhältnis von (x+y):z von 0,6 : 1 bis 1 : 1 und einem Verhältnis von x:y von 98:2 bis 60:40.

1

Das erfindungsgemäße Verfahren hat den Vorteil, dass es sehr einfach in der Durchführung und sehr gut reproduzierbar ist und dabei hohe Raum-Zeit-Ausbeuten liefert. So lassen sich besonders höher viskose Reaktionsmischungen nach Zugabe von Organopolysiloxanen vom bei der Neutralisation entstandenen, ausgefallenen Salz vorzugsweise durch einmalige Filtration befreien, ohne dass eine schwer filtrierbare Opaleszenz beobachtet wird, welche nur unter signifikantem Ausbeuteverlust aufwändig entfernt werden kann.

35

30

Das verwendete wasserunlösliche organische Lösungsmittel sowie der Alkohol können auf einfache Weise rückgewonnen werden. Ein weiterer Vorteil besteht darin, dass bei dem erfindungsgemäßen Verfahren keine flüssig/flüssig-Phasentrennung durchgeführt wird und dass dadurch keine Ausbeuteverluste auftreten.

Aufgrund der homogenen Reaktionsführung und der niedrigen Säurekonzentrationen entsteht ein Harz mit einem nur geringen Anteil niedermolekularer Harzfraktionen.

5

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren werden Organopolysiloxanharze mit einer großen Reinheit und keinen Alkoxy- und/oder
Hydroxygruppen bzw. einem niedrigen Gehalt an Alkoxy- und/oder
Hydroxygruppen erhalten, die eine hohe Lagerstabilität besitzen
und sich ausgezeichnet zu Produkten mit einer hohen Lagerstabilität weiterverarbeiten lassen. Aus den erfindungsgemäßen Harzen können daher ausgezeichnet durch Sprühtrocknung Pulver hergestellt werden.

2

15

20

10

Das erfindungsgemäße Verfahren mit in der 5. Stufe durchgeführter Sprühtrocknung zur Herstellung von Organopolysiloxanpulver hat den Vorteil, dass das Harz bei der Sprühtrocknung nicht verändert wird und das erhaltene Pulver mit einer hohen Lösungskinetik anfällt. Die erfindungsgemäßen Organopolysiloxanharzpulver haben darüberhinaus den Vorteil, dass sie im wesentlichen frei von organischem Lösungsmittel anfallen und eine gute Lagerstabilität aufweisen.

Die erfindungsgemäßen Organopolysiloxanharzpulver haben eine durchschnittliche Partikelgröße von vorzugsweise 1 bis 500 μm . Die erfindungsgemäßen Organopolysiloxanharzpulver sind zumindest zum Teil, vorzugsweise jedoch ganz, in Organopolysiloxanen und gängigen organischen Lösungsmitteln löslich. In organischen Lösungsmitteln, wie Toluol, Aceton, Hexan und Tetrahydrofuran, sind die erfindungsgemäßen Organopolysiloxanharzpulver ausgezeichnet löslich, während sie in niedrigen Alkoholen, wie Methanol und Ethanol, nur zum Teil löslich sind.

35

30

 zu Antischaummitteln und kosmetischen Formulierungen (z.B. Fixativ in Haarfestigern), Tonern, Lack- und anderen Beschichtungssystemen, wie etwa Papierbeschichtungsmassen, verwendet
werden. Sie können aber auch anstelle hydrophobierter hochdisperser Kieselsäure als Füllstoffe in Kunststoffen, insbesondere Siliconkautschuk, verwendet werden.

In den nachfolgenden Beispielen beziehen sich alle Angaben von Teilen und Prozentsätzen, soweit nichts anderes angegeben ist, auf das Gewicht. Sofern nicht anders angegeben, werden die nachstehenden Beispiele bei einem Druck der umgebenden Atmosphäre, also etwa bei 1000 hPa, und bei Raumtemperatur also bei etwa 20°C bzw. bei einer Temperatur, die sich beim Zusammengeben der Reaktanden bei Raumtemperatur ohne zusätzliche Heizung oder Kühlung einstellt, durchgeführt. Alle in den Beispielen angeführten Viskositätsangaben sollen sich auf eine Temperatur von 25°C beziehen.

Beispiel 1

20

10

15

Zu 900 g Tetraethoxysilan mit einem 40 %igen SiO₂-Anteil (käuflich erhältlich unter der Bezeichnung TES 40 bei der Wacker-Chemie GmbH, München), 350 g Hexamethyldisiloxan und 55,4 g 1,3-Divinyltetramethyldisiloxan werden 210 g Wasser und 1,9 g 20 %ige Salzsäure in Wasser gegeben und für eine Dauer von 2,5 Stunden bei einer Temperatur von 78°C auf Rückfluss erhitzt. Anschließend werden innerhalb von einer Stunde 483 g Destillat abgenommen. Das erhaltene Destillat enthält 11 % Wasser und 89 % Ethanol.

30

Das homogene Reaktionsgemisch versetzt man dann mit 481 g 1-Dodecen und 4 g einer 25 %igen Lösung von NaOH in Wasser und destilliert 239 g flüchtiger Bestandteile ab.

Dann neutralisiert man das homogene Reaktionsgemisch mit 2,1 ml 20%iger Salzsäure in Wasser und destilliert 273 g flüchtiger Bestandteile ab.

20

Anschließend werden 125 g eines vinylterminierten Dimethylpolysiloxans mit einer Viskosität von 20 000 mPa·s bei 25°C, 20 g 1-Dodecen zur Festgehaltseinstellung und 3 g Ethinylcyclohexanol zugegeben.

Die erhaltene Harzmischung wird nach Zugabe von 4 g eines Filterhilfsmittels einmal filtriert und sofort als klare Lösung erhalten.

10 Man erhält 1131 g (98 % der Theorie) einer neutralen Organopolysiloxanharzlösung in 1-Dodecen mit einem Festgehalt von 77,9 % und einer Viskosität von 555 mm²/s.

Bezogen auf tetrafunktionelle Si-Einheiten (SiO_{4/2}) weist das 15 Harz nach NMR-Messungen einen Restethoxygehalt von 6,4 Mol-% auf und einen OH-Gehalt von 0,22 %.

Beispiel 2

Zu 900 g Tetraethoxysilan mit einem 40 %igen SiO₂-Anteil, 350 g Hexamethyldisiloxan und 55,4 g 1,3-Divinyltetramethyldisiloxan werden eine Mischung aus 210 g Wasser und 1,6 g konz. Schwefelsäure gegeben und für eine Dauer von 2,5 Stunden bei einer Temperatur von 78°C auf Rückfluss erhitzt. Anschließend werden innerhalb von einer Stunde 477 g Destillat abgenommen. Das erhaltene Destillat enthält 11 % Wasser und 89 % Ethanol.

Das homogene Reaktionsgemisch versetzt man dann mit 481 g 1-Dodecen und 4 g einer 25 %igen Lösung von NaOH in Wasser und 30 destilliert 264 g flüchtiger Bestandteile ab.

Dann neutralisiert man das homogene Reaktionsgemisch mit 0,5 ml konz. Schwefelsäure in Wasser und destilliert 271 g flüchtiger Bestandteile ab.

35 Anschließend werden 125 g eines vinylterminierten Dimethylpolysiloxans mit einer Viskosität von 20 000 mPa·s bei 25°C sowie 20 g 1-Dodecen zur Festgehaltseinstellung neben 3 g Ethinylcyclohexanol zugegeben.

Die erhaltene Harzmischung wird nach Zugabe von 4 g eines Filterhilfsmittels einmal filtriert und sofort als klare Lösung erhalten.

Man erhält 1112 g (98 % der Theorie) einer neutralen Organopolysiloxanharzlösung in 1-Dodecen mit einem Festgehalt von 78,1 % und einer Viskosität von 690 mm²/s.

Bezogen auf tetrafunktionelle Si-Einheiten (SiO $_{4/2}$) weist das Harz nach NMR-Messungen einen Restethoxygehalt von 5,9 Mol-% auf und einen OH-Gehalt von 0,16 %.

Vergleichsbeispiel 1

10

15

20

Zu 900 g Tetraethoxysilan mit einem 40 %igen SiO₂-Anteil, 350 g Hexamethyldisiloxan und 55,4 g 1,3-Divinyltetramethyldisiloxan werden 210 g Wasser und 1,9 g 20 %ige Salzsäure in Wasser gegeben und für eine Dauer von 2,5 Stunden bei einer Temperatur von 78°C auf Rückfluss erhitzt. Anschließend werden innerhalb von einer Stunde 484 g Destillat abgenommen. Das erhaltene Destillat enthält 11 % Wasser und 89 % Ethanol.

Das homogene Reaktionsgemisch versetzt man dann mit 481 g 1-Dodecen und 4 g einer 25 %igen Lösung von NaOH in Wasser und destilliert 281 g flüchtiger Bestandteile ab.

Dann neutralisiert man das homogene Reaktionsgemisch mit 2,1 ml 20%iger Salzsäure in Wasser und destilliert 6 g flüchtiger Bestandteile ab.

Die erhaltene Harzmischung wird nach Zugabe von 4 g eines Filterhilfsmittels filtriert und als opaleszierende Lösung erhalten. Nach erneuter Filtration fällt ein klares Produkt mit einem Festgehalt von 59,8 % an. Anschließend werden 265 g flüchtiger Bestandteile abdestilliert und nach dem Abkühlen 125 g eines vinylterminierten Dimethylpolysiloxans mit einer Viskosität von 20 000 mPa·s bei 25°C sowie 20 g 1-Dodecen zur Festgehaltseinstellung zugegeben.

Man erhält 1131 g (98 % der Theorie) einer neutralen und klaren Organopolysiloxanharzlösung in 1-Dodecen mit einem Festgehalt von 78,7 % und einer Viskosität von 623 mm²/s.

Bezogen auf tetrafunktionelle Si-Einheiten (SiO $_{4/2}$) weist das Harz nach NMR-Messungen einen Restethoxygehalt von 6,3 Mol-% auf und einen OH-Gehalt von 0,11 %.

15 Vergleichsbeispiel 2

10

20

35

Zu 900 g Tetraethoxysilan mit einem 40 %igen SiO₂-Anteil, 350 g Hexamethyldisiloxan und 55,4 g 1,3-Divinyltetramethyldisiloxan werden 210 g Wasser und 1,9 g 20 %ige Salzsäure in Wasser gegeben und für eine Dauer von 2,5 Stunden bei einer Temperatur von 78°C auf Rückfluss erhitzt. Anschließend werden innerhalb von einer Stunde 484 g Destillat abgenommen. Das erhaltene Destillat enthält 11 % Wasser und 89 % Ethanol.

Das homogene Reaktionsgemisch versetzt man dann mit 481 g 1-Dodecen und 4 g einer 25 %igen Lösung von NaOH in Wasser und destilliert 280 g flüchtiger Bestandteile ab.

Dann neutralisiert man das homogene Reaktionsgemisch mit 2,1 ml 30 20%iger Salzsäure in Wasser und destilliert 270 g flüchtiger Bestandteile ab.

Zur erhaltenen Harzmischung wurden 4 g eines Filterhilfsmittels gegeben und anschließend wurde filtriert. Es zeigte sich jedoch, dass unter den üblichen Filtrationsbedingungen und Filtrationszeiten wie bei Bespiel 1 und 2 nur geringe Mengen eines

opaleszierenden Filtrates erhalten werden konnten, so dass der Filtrationsversuch abgebrochen wurde.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von Organopolysiloxanharz, dadurch gekennzeichnet, dass

5

in einer 1. Stufe mindestens ein Silan der Formel

$$R_3 SiOR^1$$
 (I)

10

und/oder dessen Hydrolysat R₃SiOSiR₃, wobei

R gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen organischen Rest bedeutet und

R¹ einen Alkylrest bedeutet,

15

und mindestens ein Silan der Formel

$$Si(OR^2)_4$$
 (II)

20

und/oder dessen Teilhydrolysat, wobei

R² gleich oder verschieden sein kann und Alkylrest bedeutet,

sowie gegebenenfalls Organosiliciumverbindung, ausgewählt aus

der Gruppe bestehend aus Silanen der Formel

$$R^3aSi(OR^4)_{4-a}$$
 (III)

und/oder deren Teilhydrolysate, wobei

30 a 1 oder 2 ist,

 ${\tt R}^3$ gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen organischen Rest bedeutet und

 ${\tt R}^4$ gleich oder verschieden sein kann und Alkylrest bedeutet, und

35

Organopolysiloxane der Formel

 $(R^5_2SiO)_b$ (IV),

wobei

5 R⁵ gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen organischen Rest bedeutet und

b eine ganze Zahl im Wert von 3 bis 8, vorzugsweise 4 oder 5, ist.,

sowie deren Gemische,

10

mit Wasser in Gegenwart von Säure umgesetzt wird, wobei der entstandene Alkohol zumindest zum Teil abdestilliert wird,

in einer 2. Stufe

die in der 1. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse in Anwesenheit von Base sowie mindestens einer solchen Menge an wasserunlöslichem organischen Lösungsmittel, die zur Erhaltung einer homogenen Reaktionsmasse ausreicht, umgesetzt wird und Wasser sowie Alkohol und gegebenenfalls ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels destillativ entfernt werden,

in einer 3. Stufe

die in der 2. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Säure neutralisiert wird, gegebenenfalls noch vorhandenes Wasser, Alkohol und ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert wird,

in einer 4. Stufe

die in der 3. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Organopolysiloxanen sowie gegebenenfalls weiteren Komponenten versetzt wird
und anschließend das aus der Neutralisation entstandene, ausgefallene Salz entfernt wird sowie

gegebenenfalls in einer 5. Stufe

35 die in der 4. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse von wasserunlöslichem organischen Lösungsmittel befreit wird. 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den in der 4. Stufe eingesetzten Organopolysiloxanen um solche aus Einheiten der Formel

$$R^{6}_{C}(OH)_{d}H_{e}SiO_{(4-c-d-e)/2}$$
 (V)

handelt, wobei

- R⁶ gleich oder verschieden sein kann und einen einwertigen organischen Rest bedeutet,
- 10 c 0, 1, 2 oder 3 ist,
 - d 0, 1 oder 2, bevorzugt 0, ist und
 - e 0, 1 oder 2, bevorzugt 0, ist,

mit der Maßgabe, dass die Summe (c+d+e)≤3 ist.

- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den Organopolysiloxanen aus Einheiten der Formel (V) um lineare oder verzweigte Organopolysiloxane handelt.
- 4. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3,
 20 dadurch gekennzeichnet, dass die in der 4. Stufe eingesetzten
 Organopolysiloxane aus Einheiten der Formel (V) eine Viskosität
 von 0,65 bis 100 000 mPa·s, bei 25°C, haben.
 - 5. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass Hexamethyldisiloxan und/oder Trimethylethoxysilan gegebenenfalls im Gemisch mit 1,3-Divinyltetramethyldisiloxan und/oder Vinyldimethylethoxysilan und Tetraethoxysilan und/oder dessen Teilhydrolysat in einer 1. Stufe
- mit Wasser und 0,2 bis 50 mmol Säure, bezogen auf 1000 g der Reaktionsmasse der 1. Stufe vor der Destillation, vermischt wird, bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse und einem Druck zwischen 900 und 1100 hPa umgesetzt und entstandener Ethanol abdestilliert wird,
- in einer 2. Stufe die in der 1. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse in Anwesenheit von Base, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

25

30

Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Methylamin, und einem wasserunlöslichen organischen Lösungsmittel, insbesondere Toluol, 1-Dodecen oder Xylol, bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse und einem Druck zwischen 900 und 1100 hPa umgesetzt wird, wobei Wasser sowie Ethanol vollständig bzw. nahezu vollständig und gegebenenfalls ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert werden, in einer 3. Stufe

die in der 2. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Säure neutralisiert wird, gegebenenfalls Wasser und Ethanol vollständig bzw. nahezu vollständig und gegebenenfalls ein Teil des wasser-

unlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert werden und in einer 4. Stufe

die in der 3. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Organopolysiloxanen sowie gegebenenfalls weiteren Komponenten versetzt wird
und anschließend das bei der Neutralisation entstandene, ausgefallene Salz abfiltriert wird sowie gegebenenfalls
in einer 5. Stufe

die in der 4. Stufe erhaltene Reaktionsmasse in Stickstoffatmo-20 sphäre destilliert bzw. sprühgetrocknet wird.

6. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass Hexamethyldisiloxan und/oder Trimethylethoxysilan gegebenenfalls im Gemisch mit 1,3-Divinyltetramethyldisiloxan und/oder Vinyldimethylethoxysilan und Tetraethoxysilan und/oder dessen Teilhydrolysat in einer 1. Stufe

mit Wasser und 100 bis 500 ppm HCl, bezogen auf das Gesamtgewicht der Reaktionsmasse der 1. Stufe vor der Destillation, vermischt wird, bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse und einem Druck zwischen 900 und 1100 hPa umgesetzt wird und ca. 70 Gewichtsprozent des entstandenen Ethanols, bezogen auf die Gesamtmenge des entstandenen Ethanols, abdestilliert wird, in einer 2. Stufe

die in der 1. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse in Anwesenheit von Base, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Methylamin, und Toluol, 1-Dodecen oder Xylol als wasserunlösliches organisches Lösungsmittel bei der Siedetemperatur der Reaktionsmasse und einem Druck zwischen 900 und 1100 hPa umgesetzt wird, wobei Wasser sowie Ethanol vollständig bzw. nahezu vollständig und gegebenenfalls ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert werden,

in einer 3. Stufe

die in der 2. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit HCl neutralisiert wird, Wasser und gegebenenfalls Ethanol vollständig bzw. nahezu vollständig und gegebenenfalls ein Teil des wasserunlös-

- lichen organischen Lösungsmittels abdestilliert werden und in einer 4. Stufe
 - die in der 3. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Vinylgruppen aufweisenden Organopolysiloxanen mit einer Viskosität von 5 bis 50 000 mPa·s versetzt und anschließend das bei der Neutralisa-
- tion entstandene, ausgefallene Salz abfiltriert wird sowie gegebenenfalls

in einer 5. Stufe

die in der 4. Stufe erhaltene Reaktionsmasse in Stickstoffatmosphäre destilliert bzw. sprühgetrocknet wird.

Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Organopolysiloxanharz

Verfahren zur Herstellung von Organopolysiloxanharz, dadurch gekennzeichnet, dass

in einer 1. Stufe

15

20

mindestens ein Silan der Formel

 $R_3 SiOR^1$ (I)

und/oder dessen Hydrolysat und mindestens ein Silan der Formel

 $Si(OR^2)_4$ (II)

und/oder dessen Teilhydrolysat

sowie gegebenenfalls weitere Organosiliciumverbindungen mit Wasser in Gegenwart von Säure umgesetzt wird, wobei der entstandene Alkohol zumindest zum Teil abdestilliert wird, in einer 2. Stufe

die in der 1. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse in Anwesenheit von Base sowie mindestens einer solchen Menge an wasserunlöslichem organischen Lösungsmittel, die zur Erhaltung einer homogenen Reaktionsmasse ausreicht, umgesetzt wird und Wasser sowie Alkohol und gegebenenfalls ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels destillativ entfernt werden, in einer 3. Stufe

die in der 2. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Säure neutralisiert wird, gegebenenfalls noch vorhandenes Wasser, Alkohol und ein Teil des wasserunlöslichen organischen Lösungsmittels abdestilliert wird,

in einer 4. Stufe

- die in der 3. Stufe erhaltene Reaktionsmasse mit Organopolysiloxanen sowie gegebenenfalls weiteren Komponenten versetzt wird und anschließend das aus der Neutralisation entstandene, ausgefallene Salz entfernt wird sowie gegebenenfalls in einer 5. Stufe
- die in der 4. Stufe erhaltene homogene Reaktionsmasse von wasserunlöslichem organischen Lösungsmittel befreit wird.